⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平3-48700

| Slnt.Cl.5 | 識別記号 | 庁内整理番号 | 43公開 | 平成3年(1991)3月1日 |
|--|------------------|---|-------------------------|----------------|
| C 07 K 15/14 G 01 N 33/53 33/564 // A 61 K 39/395 C 12 P 21/02 | N B W A | 8619-4H 7906-2G 7906-2G 8829-4C 8214-4B | 4- 74 - 15 2 | |
| | | 金太 警 | - 半碧水 雪 | 表出佰の粉 3 (夕8百) |

図発明の名称 アガラクトシルⅠg Gおよび診断薬

②特 願 平1-182168

②出 願 平1(1989)7月14日

愛知県名古屋市昭和区滝川町26-1-B-110 次 男 @発 明 者 水 落 晃 一 @発 明 者 千 谷 愛知県春日井市岩成台8丁目3番地6 雄二 山田 茨城県つくば市梅園 2-16-1 ルンピーニ梅園503 @発 明 者 茨城県つくば市大字小白硲672-223 @発明 小 出 者 学校法人藤田学園 愛知県豊明市栄町南舘12番地の1 勿出 顧 人 エーザイ株式会社 東京都文京区小石川 4 丁目 6 番10号 の出 願 人

明 細 1

弁理士 古 谷

1. 発明の名称

@復代理人

アガラクトシルlgG および診断薬

- 2、特許請求の範囲
 - 1 ヒトIgG をβーガラクトンダーゼによって
 処理して得られ、下記の理化学的性状(i)
 ~ (vi) を有するアガラクトシルIgG。
 - (i)分子費150~170KD (SDS-PAGE)
 - (ii) 抗ヒトlgG 抗体と反応する
 - (道) プロテインAまたはプロテインGと反応 する。
 - (iv) リシナスコミニスアグルチニン (RCA:20) と反応しない
 - (v) コンカナバリンA(Con A), レンズカリ ナリスアグルチニン(LCA), バンデーラシ ンプリシホリヤⅡ(BSⅡ)との反応性がヒ トIg6 よりも大きい
 - (vi) 糖部分が次の a 鎖~ d 額のみより構成される

- a 鎮) GICNAC β 1 \rightarrow 2 Man α 1 \rightarrow 6

 Nan β 1 \rightarrow 4 GICNAC β 1 \rightarrow 4 GICNAC
 GICNAC β 1 \rightarrow 2 Man α 1 \rightarrow 3
- b 額) GICNAC β 1 \rightarrow 2 Man α 1 \rightarrow 6

 Man β 1 \rightarrow 4 GICNAC β 1 \rightarrow 4 GICNAC β 1 \rightarrow 4 GICNAC β

GICNAC β 1 c 箱) GICNAC β 1 \rightarrow 2Man α 1 \rightarrow 6 4 Man β 1 \rightarrow 4GICNAC β 1 \rightarrow 4GICNAC GICNAC β 1 \rightarrow 2Man α 1 \rightarrow 3

GICNAC β 1 Fuc α 1 d 组) GICNAC β 1 → 2Man α 1 → 6 A Nan β 1 → 4GICNAC β 1 → 4GICNAC β 1 → 2Man α 1 → 3

- 2 請求項第1項記載のアガラクトシルIgGを 使用することを特徴とするリウマチ診断薬。
- 3 アガラクトシル18G がニトロセルロース膜に固定化されることを特徴とする請求項第2項記載のリウマチ診断薬。
- 3. 発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

「発明はアガラクトシル [gG およびこれを使用した診断薬に関する。更に詳しくは、Bーガラクトシダーゼで処理して得られたヒト [gG であり、ガラクトースを含んでおらず、かつ所定の理化学的性状を示す物質およびそれを使用する診断薬に関する。

〔従来技術〕

慢性関節リウマチ患者(以下RA患者と略す)の血清中にはいわゆるリウマチ因子といわれる自己免疫抗体が存在し、これはヒト免疫グロブリンG(IgG と略す)のFC部位に存在する抗原を認識することが知られている(文献 1)。ところでで、最近は健常人の血清中のIgG のFC部位に対ける糖鎖に比較してガラクトース含有量が著しく減少していることが本発明。即ち、はよって見出された(文献 2、3)。即ち、はよって見出された(文献 2、3)。即ち、は人血清中のIgG のFC部位における糖部分は互いに構造の異なる複数の種類の糖鎖から構成さ

れており、種類間の存在比率は個体間でほぼー 定であることが明らかにされた(文献 4)。と ころが、RA患者の血清中のIgG のFc部位におけ る糖部分を調べてみると、構造の異なる複数の 種類の糖鎖から構成されており、種類間の比率 は健常人の場合と同様に個体間でほぼ一定とな るが、全体にガラクトースの含有量が著しく減 少していることが判明した。更に具体的に述べ れば、健常人血清中のIgG のFc部位の糖部分に はガラクトースをそれぞれ2分子、1分子およ び0分子含む三種類の糖類が約2:2:1の比 率で存在するが、RA患者血清中の1gG のFc部位 の簡部分ではガラクトースを2分子含む種類の 糖鎖が著しく減少し、全体にガラクトースを欠 損した糖増が大幅に増加していることが判明し たのである(文献 2, 3)。この事実に基づけ ばRA患者血清中のIgG のFc部位の糖部分には糖 鎖についての樽造異常が起こっており、この樽 造異常を把握することが可能となれば、それは RAのマーカーとして使用することができること

が知られるのである(文献5)。

以下に列挙する文献 1 ~ 5 は以上の知見をより詳細に記述したものであり、本発明において 参照される。

斌文

- Kunkel, H. G. and Tan. E. M. (1964) :
 Autoantibodies and disease. Adv. Immunol..
 4 : 351
- 2) 水溶次男、谷口隆弘、長野吉伸、竹内二士 夫、松多邦雄、宮本昭正、木帽陽「リウマチ 患者における[8G 糖類の構造異常」第28回リ ウマチ学会総会(昭和59年5月24日)にて口 頭発表<講演番号288>
- 3) Mizuochi, T., Taniguchi, T., Matsuta, K., et al. (1985): Association of rheumatoid arthritis and primary osteoarthritis with change in the glycosylation pattern of total serum IgG. Nature, 316, 452—457
- 4) Mizuochi, T., Taniguchi, T., Shimizu, A., Kobata, A., (1982) STRUCTURAL AND NUMERICAL

VARIATIONS OF THE CARBOHYDRATE MOIETY OF IMMUNOGLOBULIN G': J. Immunol. 129. 2016 - 2020

5) Mizuochi, T., (1985): Reactant to rheumatoid factor: abnormality in the sugar chains of IgG in patients with rheumatoid arthritis. Clin. Immunol. 17, 977—984

に例定することにより、RAを診断することができる。

しかし、このようなアガラクトシルIgG はヒトIgG をどのような酵素によって処理して得られ、かつどのような理化学的性状を有するものであるべきかについては未だ知られていない。
「解決手段」

本発明者らは種々の検討の結果、ヒト I g G を βーガラクトシダーゼによって処理することに より得られ、所定の理化学的性状を有する新規 なアガラクトシル I g G を得ることに成功し、更 に該物質の診断上の有用性を確認して本発明を 完成するに至った。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明アガラクトシル IgG はヒト IgG を 日ーガラクトシダーゼによって処理することによって得られる。ヒト IgG は例えばシグマ社より提供される粉末 IgG を入手して使用すればよい。 日ーガラクトンダーゼによる処理は酵素処理のための通常の方法によって行えばよいが、後記

ンプリシホリヤ I (8SI) との反応性がヒ ト!gG よりも大きい

- (vi) 額部分が次の a 鎖~ d 鎖のみより構成される
- in Glenac β 1 \rightarrow 2 Man α 1 \rightarrow 6 Man β 1 \rightarrow 4 Glenac β 1 \rightarrow 4 Glenac β 1 \rightarrow 2 Man α 1 \rightarrow 3

Fuc α 1 β 1 GlcNAc β 1 \rightarrow 2 Man α 1 \rightarrow 6 Man β 1 \rightarrow 4 GlcNAc β 1 \rightarrow 4 GlcNAc β 1 \rightarrow 4 GlcNAc

GlcNAc β 1 \rightarrow 2Man α 1 \rightarrow 6 $\stackrel{\downarrow}{4}$ Man β 1 \rightarrow 4GlcNAc β 1 \rightarrow 4GlcNAc β 6 $\stackrel{\downarrow}{1}$ \rightarrow 2Man α 1 \rightarrow 3

GlcNAc β 1 Fuc α 1 i 独) GlcNAc β 1 → 2Nan α 1 → 6 4 Man β 1 → 4GlcNAc β 1 → 4Glc

SDS-PAGEによる分子量限定は常法によって 行えばよい。抗ヒトIgG 抗体との反応性は例え ばシグマ社のマウス抗ヒトIgG 抗体を使用して 実施例において示されるごとくなるべく緩徐な 条件で行うのがよく、急激な反応となることを 避けるようにした方がよい。また、 βー が ラク ト シ ダーゼ処理を行うに先立って予めシアリダ ーゼ処理などの脱シアル化処理を行うのが望ま しいが、本発明はそれらの前処理によって限 されない。 ガラクトシダーゼ処理後は 適当な 関方法、例えばプロティンAセファロースを使 用するアフィニティークロマトによって精製す ればよい。

本発明アガラクトシルlgG は下記の理化学的 性状 (i) ~ (vi) によって特徴づけられる。

- (i) 分子量150~170KD (SDS-PAGE)
- (ii) 抗ヒトIgG 抗体と反応する
- (iii) プロテイン A またはプロテイン G と 反応 する
- (iv.) リシナスコミニスアグルチニン(RCA, z。) と反応しない
- (v) コンカナバリンA(Con A). レンズカリ ナリスアグルチニン(LCA), バンデーラシ

オクタロニー法により確認すればよい。プロテ インAまたはプロテインGとの反応性はそれぞ れ市販のものに試料をミックスし、放置後に複 合体が形成して沈澱が生ずるか否かを観察すれ ばよい。リシナスコミニスアグルチニン (RCA:20) との反応性は、まず試料をニトロセルロース膜 にドットプロットし、ここに標識RCA:so、例え ぱパーオキジダーゼRCA:20を加え、更に常法に よりパーオキシダーゼ基質を加えて発色の有無 を観察すればよい。Con A. LCA. BSⅡとの反応 性の大きさを観察するためには、まず試料およ びヒトlgG をそれぞれニトロセルロース膜にド ットブロットし、ここに例えばパーオキシダー ぜあるいはピオチンで標識した標識 Con A、標 雌 LCA、標識BSⅡを加え、それぞれ常法により 発色させ、試料における発色の度合とヒトIgG における発色の度合とを比較すればよい。

構成糖類の分析は水落らの方法に従って行えばよい。即ち、試料からヒドラジン分解法(文献 6. 文献 7) によりアスパラギン結合糖類を

斌文

- 6) Takasaki, S., Mizuochi, T. & Kobata, A.: Hydrazinolysis of asparagine-linked sugar chains to produce free oligosaccharides. Methods Enzymol., 83: 263, 1982.
- 7) 水落次男、木幡 陽:マーカーの各種測定 法と関連技術の開発ー糖蛋白質の糖鎖構造と その癌性変化、最新医学。36:901、1981、 本発明アガラクトシルIgG について上記構成 糖鎖の分析を行うと前記a鎖~d鎖のみが検出 される。この事実より本発明アガラクトシルIgG

燐酸緩衝液、ブロッキング液、ニトロセルロース膜、パーオキシダーゼRCA:20、トリス緩衝液、基質溶液、反応停止液等は測定者の便益のために診断薬のセットの中に適宜に加えればよく、これらの添加によって本発明は限定されない。

後記を映例によって示されるごとととなって示されるでストを行ったというです。 変を使用してリウマチの診断テスト清とといる。 変を使用したので、 健常をは、は、 はなからいで、 はなからいで、 がはないで、 がはないで、 がはないで、 がはないで、 のので、 ののに、 のので、 のので、 のので、 のので、 のので、 のので、 のので、 のので、 のので、 ののに、 のので、 のので は全くガラトースを含有しないことが知られる。また構成額頃の存在比率を求めてみると a 頃、b 頃、c 頃、d 頃はそれぞれ例えば約1:20:1:4の比率となる。しかしこの比率によって本発明は限定されない。

本発明診断薬は、本発明アガラクトシル1gG を使用するリウマチ診断薬であり、従って本発 明アガラクトシル1gG の用途発明である。アガ ラクトシル1gG は血清中のリウマチ因子と結合 するのでリウマチの診断に使用することができ る。

本発明診断薬を使用して診断を行う方法は例えば基本的には以下のように行えばよい。まずニトロセルロース膜に本発明アガラクトシル IgGを固定し、ここに試料血清を加えて反応させ、次にパーオキシダーゼRCA、20を加え、洗浄後パーオキンダーゼの基質液を発色させ測定する。この方法において本発明診断薬はアガラクトシル IgG を必須の要素として提供しており、測定操作の過程で使用されるその他の成分、例えば

えても呈色しない。

(実施例)

以下実施例によって本発明を更に具体的に説明する。

実施例1

1. アガラクトシルIgG の調整法

ヒトIgG タンパク10mg/mlを0.1M酢酸パッファー(pH5.0)中でシエリダーゼ処理(500ml//ml)した後、0.1Mクエン酸ーリン酸パッファー(pH7.0)を加え、βーガラクトシダーゼで処理する。これらの酵素処理後試料溶液量の10倍量のグリシンパッファー(1.5MGlycineーHC1、3MNaC1、pH8.9;結合パッファー)を加え、酵素処理溶液中に含まれているBSA あるいはシエリダーゼ、βーガラクトシダーゼ等を除去するために、protein AーSepharose CLー4Bを用いて酵素処理溶液中からアガラクトシルIgG を精製した。即ち、予め結合パッファーで平衡化しておいたprotein AーSepharose CLー4B(1×7.8cm)に酵素処理試料

を添加した後、十分にカラムを結合バッファー . 浄した後、0.1MグリシンーHC1 (pH3)により本発明試料を回収した。なお、回収の際には、本発明試料をpH3.0 の状態に長時間放置するのを回避するために分画容量と同量の結合バッファーをチューブに入れておいた。回収後、本発明試料はリン酸バッファー(10mMリン酸塩、0.15MNaC1. pH7.2)に十分透析した。

- 2. 調整したAgalactosyl [gG を適当な固相体 (例えばニトロセルロース膜やカップなど) に結合させる。即ち、Agalactosyl [gG (250 μg/m²)を50mkリン酸パッファー(0.15kNaCl, pH7.4)に溶かし、その20μをニトロセルロース膜にドットブロッティングを行い、30分間 吸引乾燥を行う。乾燥後、ブロッキングパッファー(50mk TrisーHCl, 0.15kNaCl, 0.05% NP-40、2.5 %ゼラチン(w/v)、pH7.4)でブロッキングを行い、本発明診断薬とする。実施例 2
- (3) 調整した試料250μ8/配とマウス抗ヒト1gG 抗体を用いて、常法によるオクタロニー免疫 二重拡散法にて24時間室温にて反応させた。
- (4) 本発明試料がプロティンAとの反応性が保持されているかを検討するために、調整した 試料溶液 (1 mg/ml) にプロティンA (1 mg/ml) 溶液を10:1 の割合で混合し、室温に て放置し、複合体沈澱物の有無を観察した。
- (5) 本試料とRCA:zoとの反応性を検討するため に調整した試料(250μg/ml)およびintactと ト「gG (250μg/ml)をニトロセルロース膜 にドットプロットした後、プロッキングパッ ファーにでプロッキングし、RCA:zoーperoxidase (10μg/ml)を500μ加え、60分間反応させ た。よく洗浄した後、peroxidase一基質溶液 (4ークロロナフトール)を加え発色させ、 発色の有無を観察した。
- (6) 本試料とintactヒトIgG の各種レクチンと の反応性の比較を検討するために腐整した試 料 (250μg/ml) およびintactヒトIgG (250

- (1) 調整した試料 (10μ8/ml)をLaeanli 系の SOS -PAGEにより 5~20%のグラジェントゲ ルを用いて、純度および分子量を調べた。
- (2) 本発明試料が抗ヒト1gG 抗体との反応性が 保持されているか否かを検討するために、調 整した試料 (250μg/配) の20心をニトロセ ルロース膜にドットブロットし、乾燥後ブロ ッキングパッファー(50mM Tris-HCI。0.15M NaCl. 0.0596 NP - 40. 2.596 gelatin(w/v) でブロッキングを60分間、室温にて行った。 プロッキング終了後、マウス抗ヒト[gG-peroxidase (市販の溶液を500 倍に希釈したも の) 500 心を加えて60分反応させ、ブロッキ ングパッファーで洗浄した後、TBS (20mM) Tris-HC1, 0.5MNaCl. pH7.4)でリンス後、パ ーオキシダーゼの基質である4-クロロナフ トール液を加え、発色を観察した。また、調 整した試料を常法によりSDS ーPAGE後ウエス タン・ブロットし、抗ヒト1gG -peroxidase と反応させた。

ル 8/ml)をそれぞれ20μlずつドットブロット
し、ブロッキング後、Biotin-concanavalin
A (Con A) 、Biotin-Lens culinaris (LCA)、
Biotin-Bandeiraea simplicifolia (BSI)、
Biotin-phytolacca americana、BiotinLycopersicon esculentum 、Biotin-Dolichos
biflorus(20μ8/ml)を500μ2加え、60分間反
応させ、ブロッキングパッファーでリンス後
洗浄し、つづいてstreptoavidin-peroxidase
500 μを加え、60分間反応させた。反応後、
洗浄し、酵素蓋質液(クロロナフトール500μ8
/ml) 3 配を加え、発色反応を開始させた。

実施例1で作られたAgalactosyl [gG を結合させたニトロセルロースを用い、リウマチ因子の検出を行った。即ち、固相化Agalactosyl [gG にブロッキングバッファーで50倍希釈したヒト血清1mlを加え、60分間室温で反応させ、リウマチ因子を選択的に結合させる。リンス洗浄後、複識レクチン (RCA120-peroxidase) を加え、

実施例3

60分配 広させた。

洗浄後、酵素基質(4 - クロロナフトール:500μg/ml. 3 ml)を加え、発色させた。その発色シグナルにより、リウマチ因子の検出および定量を行った。発色シグナルの定量化は、
Oual - wavelength Flying-spot scanner CS-9000 (島津)を用い、波長540nm で行った。
結果

- (1) 調整した試料をLaemmli 系によるSDS-PAGE を行った結果、分子量約16万ダルタンに 1 本 のバンドを認め、他の領域にはバンドは認め られなかった。また、そのバンドの位置は intactヒト1gG の位置と一致していた(図 1)。
- (2) 調整した試料をニトロセルロース膜にドットプロットし、抗ヒト I gG 抗体ーベルオキシダーゼと反応させた結果、抗ヒト I gG と反応性を示し、抗原性は失われていないことが示された。また、試料をウェスタンプロットし、抗ヒト I gG 抗体ーperoxidaseと反応させた結果、分子量16万のバンドが染色され、そのバ

これらの結果はインタクトヒトIgG のガラクトース残基を検出するのにはRCA、2。が有効なプローブであること、また本発明試料は、RCA、2。とはまったく反応しないことからガラクトースを含まないヒトIgG であることを示す。

(6) 調整した試料およびintact IgGをそれぞれ ドットブロットし、各種レクチンとの反応性 の違いを検討したところ、Con A、LCA、BS IIがintactヒトIgG と比べて本試料とよく反 応することがわかった(表 2)。

表 1 本発明試料のRCAiaoとの反応性

| | RCA:20との反応性の 有無 (+, 一) |
|------------------------------|---------------------------|
| 本発明試料 ヒト(Agalactosyl-IgG) | · <u>-</u> |
| t l l g G | +-+-+ |

・本発明試料をRCA,20と反応させると、全く反 応しない。一方、intactとトIgG はRCA,20に 強く反応する。 ンドの領域はヒトIntact IgGと同一の位置で あり、IgG であることが示された(図2)。

- (3) 調整した試料をオクタロニー免疫二重拡散 法により抗ヒト l g G との反応性を調べたとこ ろ、抗ヒト l g G 抗体と反応し、一本の沈降ラ インが認められた。
- (4) 調整した試料とプロテインAとの反応性を 調べたところ、試料とプロテインAは反応し、 反応してできた複合体が沈澱となって観察さ れた。

以上の結果は本試料が各種酵素処理により タンパク質部分は分解されておらず、Intact ・IgGと同様の諸性質、即ち分子量16万ダルト ン (非選元)、抗ヒトIgG 抗体と反応するこ と、プロティンAと反応することなどが示さ れた。

(5) 調整した試料をドットブロットし、RCA120 ーperoxidaseで反応させた結果、全く反応しなかった。一方、intactヒトIgG はRCA120ー peroxidaseに強い反応性を示した(表 1)。

表 2 本発明試料とintactヒトIgG との 各種レクチンとの反応性の比較

| | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
|----------------|---------------------------------------|--------------|
| 使用したLectin | 本発明Agalactosyllg6 | intact∈ FlgG |
| ① ConÅ | +++ | . + |
| 2 Phytolacca | ± | |
| 3 Lycopersicon | - | _ |
| ① Dolichos | ± | - |
| S) BS − II | + | |
| 6 PHA — 8. | +-+-+ | +-+- |
| Ø LCA | + +-+- | + |
| (8) N.C.Y. | _ | - |
| (9) PNA | _ | <u> </u> |

略語説明およびfullname 👉 🗀

- O ConA; concanavalin A
- 2 Phytolacca americana
- 3 Lycopersicon esculentum
- Onlichos biflorus
- ⑤ BS-Ⅱ.; Bandeiraea simplicifolia.
- ⊕ PHA E4: phaseolus vulgaris
 ∴

T LCA; Lens culinaris

A: Triticum vulgaris

(9) PNA: Arachis hypogaea

・Agalactosyl lgG とintact lgGの各種レクチンとの反応性を調べた。intact lgGとはほとんど反応しないかわずかしか反応しないレクチンの中でConA、LCAがAgalactosyl lgG とは強く反応するようになる。また、PHA-E、は、Agalactosyl lgG とIntact lgGの両者に強く反応する(反応の場合は+・・で表示し、+は陽性、一は陰性を示す)。

[発明の効果]

実験例

1. 試料

慢性関節リウマチ患者および健常人血清を 調整し、実験に使用した。

方法

Agalactosyl IgG (250μg/ml) をリン酸 パッファー (50mMリン酸塩, 0.15MNaCl, pH 7.4)に溶解し、その20μlをニトロセルロース

グナルを定量化した。定量化はDual-wavelength Flying-spot scanner CS-9000(島津) (λ = 540nm)によって行われた。

結果

リウマチ患者?例、健常人6例の血清を用いてリウマチ因子の検出、定量を行った結果、平均カウント数が健常人で(8403)、リウマチ患者で(31108)の結果が得られ、RA患者グループで高値を示すことが判明した(図3)。

4. 図面の簡単な説明

図1は本発明試料及びヒトIgG についてSDS - PAGE後、クーマシーブル染色によりパンドの検出を行った結果を示す図である。なお、試料はどちらも還元処理はしていない。

図中、1のレーンは本発明試料(ヒト1gG を シアリダーゼ、8ーガラクトシダーゼ処理して 得たAgalactosyl 1gG)を、2のレーンはヒト 1gG (酵素未処理)を示す。

図2は試料をウエスタンブロットし、マウス 抗ヒトlg6 抗体-peroxidareで処理した後、発 膜にドットブロットし、乾燥後、ブロッキングパッファー〔50mMTrisーHC1、0.15MNaC1.
 0.05% NP-40、2.5 %ゼラチン(W/V)、pH
 7.4〕でブロッキングを行い、リウマチ因子の検出および定量に用いた。

RA思者および健常人血清をブロッキングバッファーで希釈後、上記Agalactosyl 18Gをブロットしたニトロセルロース膜に加え、60分間室温にで反応では、ブロッチ因子を選択って短子を扱い、ブロッキングバッフに結合させる。反応後、ブロッキングバッファーで軽くリンスした。5分間の洗浄を2回かたり返した後、RCA120ーPeroxidase(10μg/ml)を500μl加え、60分間、室温で反応させる。反応後、TBS(20ml TrisーHC1、0.5M NaCl、pH7.4)でリンスした後、ベルオキッダーゼの基質溶液(4ークロロナフトール;500μg/ml)を加え、発色反応を開始する(5~10分)、反応終了後、蒸留水でよく洗浄色、乾燥し、ニトロセルロース膜上の発色

色させパンドの検出を行った結果を示す図である。なお、発色は4-クロロナフトールを用いた。

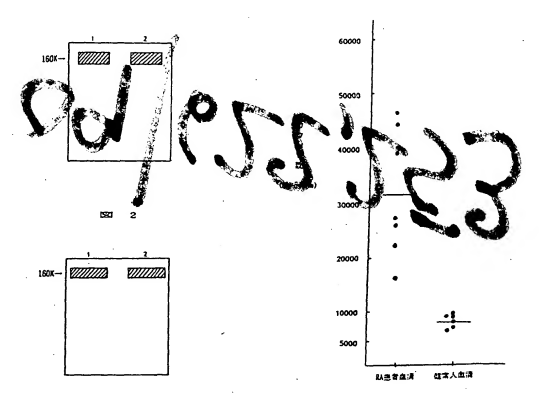
図中、1のレーンは本発明試料 (ヒト1gG を シアリダーゼ、 β ーガラクトシダーゼ処理して 得たAgalactosyl 1gG) を、2のレーンはヒト1gG (酵素未処理) を示す。

図3はRA患者及び健常人血清中のリウマチ因子をRCA120でスティニング後、それぞれのカウント数を比較したグラフである。

· 出願人代理人 古 谷 馨

527 1

छ्य 3



to application and the complete the